# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-190862

(43) Date of publication of application: 26.07.1990

(51)Int.CI.

G03G 5/06 C09B 57/00

(21)Application number : 01-011382

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

20.01.1989

(72)Inventor: KANAMARU TETSUO

KIKUCHI NORIHIRO SENOO AKIHIRO

YASHIRO RYOJI

## (54) ELECTROPHOTOGRAPHIC SENSITIVE BODY

## (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain high sensitivity, small potential fluctuation and excellent durability by incorporating a specific p-terphenyl compd. into a photosensitive layer.

CONSTITUTION: The p-terphenyl compd. expressed by the formula I is incorporated into the photosensitive layer. In the formula I, Ar1 and Ar2 denote a benzene ring which may have a substituent; R denotes a hydrogen atom, halogen atom, alkyl group or alkoxy group which may have a substituent. This p- terphenyl compd. exhibits the high sensitivity and durable potential stability. The electrophotographic sensitive body having the photosensitive layer contg. the p-terphenyl compd. has the high sensitivity in this way; in addition, the fluctuation in the bright part potential and the dark part potential is lessened at the time of forming the continuous images by repetitive electrifying and exposing and the durability is improved.



613

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

向日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

## @ 公開特許公報(A)

平2-190862

Mint. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)7月26日

G 03 G 5/06 C 09 B 57/00 312

6906-2H 7537-4H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全13頁)

**9発明の名称** 電子写真感光体

②特 颐 平1-11382

②出 顧 平1(1989)1月20日

 ®発明者
 金丸
 哲郎

 ®発明者
 菊地
 憲裕

 ®発明者
 妹尾
 章弘

 ®発明者
 八代
 良二

 ®出額
 キャノン株式会社

弁理士 丸島

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

明期書

1. 発明の名称

電子写真感光体

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 導電性支持体上に感光層を有する電子写真感 光体において、該感光層が下配一般式 [I] で示 される p - ターフエニル化合物を含有することを 特徴とする電子写真感光体。

- (ただし、式中、Ar」及びAr2は置換基を有 してもよいペンゼン環を示す。Rは水葉原子、 ハロゲン原子、置換基を有してもよいアルキ ル基またはアルコキン基を示す。)
- (2) 前記一般式 [I] で示されるp-ターフエニル化合物が下記一般式 (II) で示される 請求項第1項記載の電子写真感光体。

(ただし、式中、R:及びR:はアルキル基またはアルコキシ甚を示す。mは1または2の整数を示す。)
 (3) 前配一般式 [1] で示されるp-ターフェニル化合物が下記構造式 (Ⅲ] で示される請求項第1項記載の電子写真感光体。

( ただし、式中、R g 及びR d はメチル甚また はメトキシ甚を示す。)

特開平2-190862 (2)

### 3. 発明の辞録な説明

### 【蔵集上の利用分野】

本発明は電子写真感光体に関し、詳しくは改善された電子写真特性を与える低分子の有機光導電体を有する電子写真感光体に関するものである。
【従来技術】

従来、電子写真体の感光層にはセレン、酸化亜 鉛及び硫化カドミウム等の無機光導電性材料を低 く使用されているが、近年有機光導電性材料を電 子写真感光体として用いる研究が活発に行われる電 来でいる。ここで電子写真感光体に要求される基本的な特性としては、1)暗所においてコロナ放電 等により適当な電位に搭電されること、2)暗所に おける帯電保持率がよいこと、3)光の服射後の 速やかに電荷を放電すること、4)光の服射後の 密電位が少ないこと等が挙げられる。

一般的に有機系化合物は無機系化合物に比べ軽量で成膜性及び可換性に優れ、製造コストも低く、更には悪性もない等の利点を有しており、近年有機化合物を用いた電子写真感光体が数多く提案さ

と電荷輸送層に機能分離させた複層構造体が提案 された。この複層構造を感光層とした電子写真感 光体は、可視光に対する感度、電荷保持力、表面 強度などの点で改善できるようになった。

電荷輸送物質としてはこれ迄多くの有機化合物が挙げられている。例えば特開昭 52-72231 号 公報のピラソリン化合物、特開昭 55-52063 号 公報のヒドラゾン化合物、特開昭 57-195254 号 公報、特開昭 56119132 号公報及び特開昭 54-68445 号公報のトリフエニルアミン化合物、特開昭 54-151955 号公報及び特開昭 58-198043 号公報のスチルペン化合物などが知られている。

しかしながら、従来の低分子の有機化合物を電 脅動送物質に用いた電子写真感光体では感覚、特 性が必らずしも十分でなく、また繰り返し帯電及 び電光を行った際には明部電位と暗部電位の変動 が大きくいまだ改善すべき点がある。

### [発明が解決しようとする問題点]

本発明の目的は従来の感光体のもつ種々の欠点を解消し、高感度で且つ電位変動が小さく耐久性

れ実用化されて来ている。

有機系の電子写真感光体の代表的なものとして はポリーNーピニルカルパゾールをはじめとする **名類の有機光震性ポリマーが提案されて来たが、こ** れらのポリマーは無機光導電性材料に比べ軽量性、 成題性などの点では優れているが、感度、耐久性、 環境変化による安定性及び機械的強度等の点で無 機系光導電材料に比べ劣っているため実用化が困 麓であった。また、米国特許第4150987号公報 などに関示のヒドラソン化合物、米国特許第3837851 号公報などに記載のトリアリールピラゾリン化合 物、特開昭51-94828号公報、特開昭51-94829 号公報などに記載の9-スチリルアントラセン化合 物などの低分子の有機光導電体が提案されている。 この様な低分子の有機光導電体は、使用するパイ ンダーを適当に選択することによって、有機光導 電性ポリマーの分野で問題となっていた成膜性の 欠点を解消できる様になったが、感度の点で十分 なものとは言えない。

このようなことから、近年感光層を電荷発生層

に優れた電子写真感光体を提供することにある。

本発明の他の目的は製造が容易で、且つ比較的 安価で耐久性にも優れた新規な有機光導電体を提 供することにある。

### [問題を解決するための手段]

すなわち、本発明は導電性支持体上に感光層を 有する電子写真感光体において、鉄感光層が下記 一般式 [1] で示されるp -- ターフエニル化合物を 含有することを特徴とする電子写真感光体である。

$$\begin{array}{c}
Ar_{x} \\
Ar_{x}
\end{array}$$

ただし、式中、Ar,及びAr。は置換基を有してもよいペンゼン環を示す。Ar,及びAr。が有してもよい置換基としては、メチル、エチル、プロビル、プチル等のアルキル基、メトキシ、エトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基、フエニル、ナフチル等のアリール葉が挙げられる。

Rは水素原子、フツ素、塩素、臭素等のハロゲ

## 特閒平2-190862 (3)

ン原子、置換基を有してもよいメチル。エチル。 プロピル、ブチル等のアルキル基、またはメトキ シ、エトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基を示 す。

本類明のp-ターフェニル化合物が高感度および耐久電位安定性を示す理由は定かではないが、共役系が長く、化合物どうしのスタッキングに有利になるためと考えられる。

本発明者らの検討によると一般式(I)で示されるp-ターフェニル化合物のうちでも一般式(II)で示されるように、Ari及びAriにおいて少なくともし個のアルキル基またはアルコキシ基を有していることが好ましい。

(ただし、式中、R 1 及びR 2 はメチル。エチル、 プロピル等のアルキル益またはメトキシ。エトキ

以下に一般式(I)で示される化合物について その代表例を挙げる。

### 〈化合物例〉

シ, プロポキシ等のアルコキシ基を示す。mは1または2の整数を示し、nは0, 1または2の整数を示し、nは0, 1または2の整数を示す。)

さらに、これらのうちでも一般式 ( II ) で示される構造の p - ターフエニル化合物は、感度および 電位特性において特に優れた特性を示す。

(ただし、式中、Rs及びR4はメチル基またはメトキシ基を示す。)

# 特閒平2-190862 (4)

次に前記化合物の合成例を示す。 (化合物例 No. (2) の合成法)

200m £ の三つロフラスコに4~アミノーpーターフエニル 2.00g(8.12mmol)、pーヨードトルエン 5.31g(24.36mmol)、無水炭酸カリウム 8.96g(64.96mmol)、鋼粉 2.0g、ニトロペンゼン 30m £ を入れ、マントルヒーターで加熱透流下 5 時間反応させた。反応終了後、内容物を濾過し、滤液からニトロペンゼンを減圧蒸留で除去すると結晶が折出した。その観結晶をメタノールで洗浄した後、シリカゲルカラムで分離精製を行い、例示化合物施 2 1.40g(収率 40.6%)を得た。融点は 180.0℃~181.0℃であった。元素分析は C m H n N として以下の通りである。

C% H% N9

計算值 90.35 6.35 3.29

奥湖值 90.41 6.32 3.27

この化合物の赤外線吸収スペクトル(KBr 錠剤 法)を第1 圏に示す。

以上の様に本発明のp-ターフェニル化合物は合

# 特間平2-190862 (5)

成法が容易でかつ安価に合成できることがわかる。 なお、合成例以外の化合物についても、間様な 手法で合成される。

本発明の好ましい具体例では、感光層を電荷発生層と電荷輸送層に機能分離した電子写真感光体の電荷輸送層に含有される電荷輸送物質に前記一般式で示されるp-ターフエニル化合物を用いることができる。

ŧ

溶剤は、使用する結殺剤の種類によって異なり、 又は電荷発生層や下述の下引層を溶解しないもの から選択することが好ましい。具体的な有機溶剤 としては、メタノール、エタノール、イソプロバ ノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエ チルケトン、シクロヘキサノンなどのケトン類、N。 N-ジメチルホルムアミド、N.N-ジメチルアセ トアミドなどのアミド舞、ジメチルスルホキシド などのスルホキシド類、テトラヒドロフラン、ジ オキサン、エチレングリコールモノメチルエーテ ルなどのエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル などのエステル類、クロロホルム、塩化メチレン、 ジクロルエチレン、四塩化炭素、トリクロルエチ レンなどの脂肪族ハロゲン化炭化水素類あるいは ベンゼン、トルエン、キシレン、モノクロルベン ゼン、ジクロルベンゼンなどの芳香族類などを 用いることができる。

整工は、浸渍コーテイング法、スプレーコーティング法、スピンナーコーティング法、マイヤーパーコーティング法、プレードコーティング法な

コポリマーなどを挙げることができる。また、このような絶縁性ポリマーの他に、ポリビニルカル パゾール、ポリビニルアントラセンやポリビニル ピレンなどの有級光澤電性ポリマーも使用できる。 この結婚剤と本発明の電荷輸送物質との配合剤 合は、結婚剤100重量部当り電荷輸送物質を10~

500 重量とすることが好ましい。

電荷輸送層は、下述の電荷発生層と電気的に接続されており、電界の存在下で電荷発生層から注入された電荷キャリアを受けとるとともに、これらの電荷キャリアを表面まで輸送層は、電荷発生層の上に積層されていてもよく、またその下に積層されていることが観音しい。この上に積層されていることが望ましい。この上に積層されていることが望ましい。この上に積層されていることが望ましい。の上に積層である。の上に誤厚を降くすることができない。一般的には、5μm~40μmであるが、好ましい範囲は10μm~30μmである。

この様な電荷輸送層を形成する際に用いる有機

とのコーテイング注を用いて行うことができる。乾燥は、窒息における指触乾燥後、加熱乾燥する方法が好ましい。加熱乾燥は、一般的には30℃~200℃の温度で5分~2時間の範囲の時間で、静止または送風下で行うことが好ましい。

本発明の電質輸送層には、種々の私加減を含有させて用いることもできる。例えば、ジフエニル、m - ターフエニル、ジブチルフタレートなどの可塑剤、シリコンオイル、グラフト型シリコンポリマー、各種フルオロカーボン異などの表面温滑剤、ジシアノビニル化合物、カルパゾール誘導体などの電位安定剤、β - カロチン、Ni 鏡体、1,4 - ジアザビシクロ [2,2,2] オクタンなどの酸化防止剤などを挙げることができる。

本発明で用いる電荷発生層は、セレン、セレンーテルル、アモルファスシリコン等の無機の電荷発生 物質、ビリリウム系染料、チアビリリウム系染料、 アズレニウム系染料、チアシアニン系染料、キノ シアニン系染料、アズレニウム系染料等のカチオン 染料、スクパリリウム塩系染料、フタロシアニン

## 持開平2-190862 (6)

本発明に使用される上記電荷発生物質のうち、 アゾ系質料は多岐にわたっているが、特に効果の 高いアゾ系質料の代表的構造例を以下に示す。 アゾ系質料の一般式として、下記のように中心

 $A \leftarrow N = N - C_P$ ).

カプラー部分をCpとして表わせば(ここで n = 2. or3)、まず A の具体例としては次のようなものが 挙げられる。



A-7  $-\bigcirc - CH - \bigcirc -$ A-8  $-\bigcirc - CH - \bigcirc -\bigcirc - CH - CH - \bigcirc -$ (X:0, S)

A-10  $-\bigcirc - CH - CH - \bigcirc -$ (X:0, S)

A-11

R

CH=CH=CH

(R: H, CH a

(X:CH<sub>1</sub>, 0, S, SO<sub>2</sub>)

A-2  $-\bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, C\ell, OCH_3)$  A-3  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-4  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-4  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-4  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-4  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-4  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-6  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$  A-6  $-\bigcirc - C = CH - \bigcirc - CH = C - \bigcirc - (R:H, CN)$   $-(X:O, S - R:H, CH_3, C\ell)$   $-(X:O, S - R:H, CH_3, C\ell)$ 

A-13

O

A-14 (X:0, S)A-15 (X:0, S)A-16 (X:0, S)A-17 (X:0, S)A-18 (X:0, S)A-19 (X:0, S)

### 特間平2-190862 (ア)

等が挙げられる。これら中心骨格 A 及びカプラー Cpは適宜組合せにより電荷発生物質となる顔料を 形成する。

電荷発生層は、前述の電荷発生物質を適当な結着 剤に分散させ、これを支持体の上に塗工すること によって形成でき、また、真空蒸着装置により蒸着 膜を形成することによって得ることができる。上記 結着剤としては広範な絶縁性樹脂から選択でき、 また、ポリーN- ビニルカルパソール、ポリビニル アントラセンやポリビニルピレンなどの有機光導 電性ポリマーから選択できる。 舒ま しくは、ポリ ピニルプチラール、ポリアリレート(ピスフエノー ルAとフタル酸の箱重合体など)、ポリカーポネー ト、ポリエステル、フエノキシ樹脂、ポリ酢酸 ビニル、アクリル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、 ポリアミド、ポリピニルピリジン、セルロース系 樹脂、ウレタン樹脂、エポキシ樹脂、カゼイン、 ポリピニルアルコール、ポリビニルピロリドン などの絶縁性樹脂を挙げることができる。

電荷発生層中に含有する樹脂は、80重量光以下、

肝ましくは 4 0 重量 % 以下が適している。 塗工の 際に用いる有機溶剤としては、メタノールの スール、イソプロパノールなどのアルコール類リートン、メチルエチルケトン、シクロへキャド、ステークを などのケトン類、N・N・ジメチルホルムアミドなどのアトン類、N・N・ジメチルない。 まず ション・ボガー ション・ボガー ション・ボガー カール はい カーシャ・ボガー カール はい カーシャ・ボガー カー・ボガー カー・ボガー カー・ボガー カー・ボガー カー・ボガー はい カー

電荷発生層は、十分な吸光度を得るために、できる限り多くの前記有機光導電体を含有し、且つ発生した電荷キャリアの寿命内にキャリアを電荷輸送層へ注入するために、薄膜層、例えば5μm以下、野ましくは0.01μm~1μmの腹厚をもつ

## 特開平2-190862 (8)

薄膜層とすることが好ましい。

事電性支持体と感光層の中間に、パリヤー機能と接着機能をもつ下引層を設けることもできる。 下引層は、カゼイン、ポリピニルアルコール、ニトロセルロース、エチレンーアクリル酸コポリマー、

ピリリウムパークロレートとポリ(4,4′ - イソブ ロピリデンジフェニレンカー ポネート)をハロゲ ン化炭化水素系溶剤(例えばジクロルメタン、ク ロロホルム、四塩化炭素、1,1-ジクロルエタン、 1,2-ジクロルエタン、1,1,2-トリクロルエタ ン、クロルペンゼン、プロモペンゼン、1,2-37 ロルベンゼン)に溶解した後、これに非価性溶剤 (例えば、ヘキサン、オクタン、デカン、2,2,4-トリメチルベンゼン、リグロインを加えることに よって粒子状共晶鉛体として得られる。この具体 例における電子写真感光体には、スチレンープタ ジエンコポリマー、シリコン樹脂、ビニル樹脂、 塩化ピニリデンー アクリロニトリルコポリマー、 スチレンーアクリロニトリルコポリマー、ビニル アセテートー塩化ビニルコポリマー、ポリビニル プチラール、ポリメチルメタクリレート、ポリード - ブチルメタクリレート、ポリエステル類、セル ロースエステル類などを結整剤として含有するこ とができる。

本発明の電子写真感光体は、電子写真被写機に

ポリアミド (ナイロン6、ナイロン66、ナイロン610、共重合ナイロン、アルコキシメチル化ナイロンなど)、ポリウレタン、ゼラチン、酸化アルミニウムなどによって形成できる。

下引層の膜厚は、 $0.1 \mu m \sim 5 \mu m$ 、好ましくは  $0.5 \mu m \sim 3 \mu m$  が適当である。

本発明の別の具体例では、前述のジスアゾ顔料あるいは米国特許第3554745号、同第3567438号、同第3586500号公報などに開示のピリリウム染料、チアピリリウム染料、セレナピリリウム染料、ペンゾチアピリリウム染料、ナフトチアピリリウム染料、ナフトチアピリリウム染料などの光導電性を有する顔料や染料を増感剤としても用いることができる。

また、別の具体例では、米国特許第3684502号 公報などに関示のピリリウム染料とアルキリデン ジアリーレン部分を有する磁気絶縁重合体との共 品緒体を増感剤として用いることもできる。この 共品結体は、例えば4- [4- ピス- (2- クロロ エチル) アミノフエニル ] -2,6- ジフエニルチア

利用するのみならず、レーザープリンター、CRT プリンター、電子写真式製版システムなどの電子 写真応用分野にも広く用いることができる。

本発明によれば、高盛度の電子写真感光体を与えることができ、また繰り返し帯電および露光を行った時の明部電位と略部電位の変動が小さい利点を有している。

以下、本発明を実施例に従って説明する。 実施例 1

下記榜遊式

で示されるジスアゾ顔料5gをブチラール樹脂 (ブチラール化度 63 モル %) 2gをシクロヘキサノン100mlに溶解した液とともにサンドミルで 24時

## 間分散し塗工液を調製した。

この独工液をアルミシート上に乾燥膜厚が 0.2 μ m となる様にマイヤーパーで塗布し電荷発生層 を作成した。

次に電荷輸送物質として初記例示化合物版(6) 10gとポリカーポネート樹脂(重量平均分子量20000) 10gをモノクロルペンゼン70gに溶解し、この液 を先の電荷発生層の上にマイヤーパーで塗布し乾 最膜厚か20μmの電荷輸送層を設け電子写真感光 体を作成した。

この様にして作成した電子写真感光体を静電復写紙試験装置(Model – SP – 428:川口電機製)を用いてスタチック方式で – 5 K V でコロナ帯電し、略所で1 秒間保持した後、照度 20 ℓ ux で露光し帯電検性を調べた。

帯電特性としては、表面電位 (Vo)と1 秒間暗 減衰させた時の電位 (Vo)を 光に減衰するに必要 な露光量 (E光)を測定した。

さらに、繰り返し使用した時の明部電位と暗部 電位の変動を測定するために、本実施例で作成し

のジスアゾ顔料を用いたほかは、実施例1と同様の 方法によって電子写真感光体を作成した。

各基光体の電子写真特性を実施例1と同様の方法 によって測定した。

また比較のために、下記構造の化合物を電荷輸送物質として用い同様の方法によって電子写真感光体を作成し、電子写真特性を測定した。それぞれの結果を以下に示す。

# 特開平2-190862 (9)

た感光体をPPC 複写機(NP-3525: キヤノン製)の感光ドラム用シリンダーに貼り付けて、同機で5000 枚複写を行い、初期と5000 枚複写後の明部電位( $V_{\rm L}$ )及び暗部電位( $V_{\rm R}$ )の変動を測定した。なお、初期の $V_{\rm D}$ と $V_{\rm L}$  は各々-700  $V_{\rm C}$  -200  $V_{\rm C}$  となる様に設定した。その結果を以下に示す。

第 1 表

		(A)	Ψ <sub>1</sub> (۷)	E¼ (lux·sec)		類単位(V)	5000 枚耐久後 電位 (V)	
	実施例 1	-700	- 695		Vο	-700	- 690	
					٧L	-200	- 214	

# 実施例2~10,比较例1~3

この各実施例においては、電荷輸送物質として 前記実施例1で用いた例示化合物版(6)の代りに 例示化合物版(1),(2),(5),(7),(9),(11),(13), (17),(18)を用い、かつ電荷発生物質として下 記構造式

### 比較化合物

3.

(特開昭 57-195254 号公報記載)

(特開昭 56-119132 号公報記載)

(特開昭51-93224号公報記載)

# 待閒平2-190862 (10)

#### 第 2 独

	例示化合物》	(V)	(V)	(inx · sec)	初期電位		5000枚耐久後電位	
实 篇 例					V <sub>p</sub> (V)	V (V)	V . (V)	. V L (Y)
2	(1)	698	691	, 1,7	-700	-200	-694	-235
3	(2)	638	694	0.9	-700	-200	-691	-205
. 4	(5)	701	694	1.0	-700	200	-692	-207
5	(7)	700	695	1.7	-700	-200	-693	-240
6	(9)	695	689	1.5	-700	-200	-694	-220
7	(11)	697	690	1 1.4	-700	-200	690	-223
8	(13)	700	193	1.5	-700	-200	-688	-219
9	(17)	696	688	1.9	700	200	696	-236
10	(18)	702	695	22	<b>700</b>	-200	-693	-242

### 19T 3 -78

比较例	比較化合物施	V . (V)	(V)	E% (lux·sec)	初期電位		5000枚耐久後電位	
					V o (V)	V (V)	V <sub>p</sub> (V)	V L (V)
1	1	697	694	3,4	-700	-200	-651	-315
2	2	699	690	3.7	-700	-200	-670	-320
3	3	701	690	3,5	-700	200	-671	-297

## 持開平2-190862 (11)

第1 表~第3 表より明らかに本発明のp - ターフ エニル化合物を用いた感光体は比較例に比べ良好 な感度を有し、耐久時の電位変動も少ないことが わかる。

### 実施例 11

アルミ基板上にメトキシメチル化ナイロン樹脂 (数平均分子量32000)5gとアルコール可溶性共 盤合ナイロン樹脂(数平均分子量29000)10gを メタノール95gに溶解した液をマイヤーバーで塗 布し、乾燥後の膜厚が1μmの下引き層を設けた。 次に下記標達式

で示される電荷発生物質 10g、ブチラール樹脂(ブ チラール化度 63 モル %) 5g とジオキサン 200g

V . : - 698 V

V . : -694 V

E 1/2 : 0.60 μ J /cm<sup>2</sup>

次に同上の半導体レーザーを備えた反転現象方 式の電子写真方式プリンターであるレーザービー ムプリンター(LBP~CX:キヤノン製)に上記感 光体をセツトし、実際の画像形成テストを用いた。 条件は以下の通りである。一次帯電後の表面電位: - 700 V、像露光後の表面電位: - 150 V (露光量 2.0 µ J/c d)、転写電位; +700 V、現像所任 性;負極性、プロセススピード;50mm/sec、現 登条件(現像パイアス); -450V、像露光スキヤ ン方式:イメージスキャン、一次帯電前鑑光:50 flux・secの赤色全面露光、画像形成はレーザー ビームを文字信号及び画像信号に従ってラインス キヤンして行ったが、文字、画像共に良好なプリ ントが得られた。更に、連続3000枚の画出しを 行ったところ初期から3000枚まで安定した良好 なプリントが得られた。

を、ボールミル分散機で 4 8 時間分散を行った。この分散液を先に製造した下引層の上にプレードコーチインが法により堕布し、乾燥後の装厚が 0.1 5 μ m の電荷発生層を形成した。

次に前記例示化合物 No. (14) 10g、ポリメチルメタクリレート機能(重量平均分子量 50000) 10gをモノクロルベンゼン70gに溶解し、先に形成した電荷発生層の上にブレードコーテイング法により塗布し、乾燥後の裏厚が19μmの電荷輸送層を形成した。

こうして作成した感光体に - 5 K V のコロナ放電を行った。この時の表面電位を測定した(初期電位 V c )。さらに、この感光体を 1 秒間暗所で放置した後の電位 V n を 別に越衰するに必要な 電光 (E ½、 μ J / c d ) を 測定することによって評価した。この際、光源としてガリウム / アルミニウム / ヒ素の三元系半導体レーザー(出力:5 m W;発 接及 780 n m)を用いた。これらの結果は、次のとおりであった。

### 客施 捌 1 2

チタニルオキシフタロシアニン10gをジオキサン485gにフエノキシ街脂 5gを溶かした液に加えてボールミルで2時間分散した。この分散液をアルミシート上にマイヤーバーで塗布し、80℃で2時間乾燥させ、0.5μmの電荷発生層を形成した。次に前記例示化合物 No.(19)10g、ピスフエノールZ型ポリカーボネード樹脂(重量平均分子量50000)10gをモノクロルベンゼン70gに溶解した液を、先に形成した電荷発生層の上にマイヤーバーで塗布し、110℃で1時間乾燥させ、19μmの電輸送層を形成した。このようにして作成した感光体を実施例11と同様な方法で測定した。この結果を次に示す。

V . : - 701 V

V : - 694 V

Е1/2:0.65 µ ] / с п

### 実施例 13

4- (4- ジメチルアミノフエニル) -2.6- ジ フエニルチアピリリウムパークロレート 3gと前記

## 特爾平2-190862 (12)

をマイヤーバーで塗布し、乾燥膜厚が1μmの下 引層を形成した。その上に実施例3の電荷輸送層及 び電荷発生層を順次被雇し、層構成を異にする以 外は実施例1と全く同様にして感光体を形成し、実 施例1と同様に帯電特性を耐定した。ただし、帯電 毎性を母とした。この結果を以下に示す。

V . : # 689 V

V . : # 680 V

E 1/4 : 2 . 8 1 ux · sec

#### 宏体保15

アルミ板上に可溶性ナイロン (8-66-610-12 四元ナイロン共重合体)の 6% メタノール溶液を塗 布し、乾燥護厚が 0.5 μm の下引層を形成した。

次に下記構造式

例示化合物 No.(21) を 5g、ポリエステル樹脂 (重 量平均分子量 49000) のトルエン (50重量部) -ジオキサン (50重量部) 溶液 100g に混合し、ボー ルミルで6時間分散した。この分散液をアルミシー ト上にマイヤーバーで堕布し、100℃で2時間乾 異させ、15μmの感光圏を形成した。このように 作成した感光体を実施例1と同様の方法で測定した。 この結果を次に示す。

V. : -700V

--- V . : -695 V

E 1/2 : 2 . 9 Lux · sec

(10 10)

 $V \ o \ : \ -700 \ V$ 

V L : - 200 V

「はてこ(5000牧耐久後)

V p : - 69.0 V

V . . - 224 V

#### 客族例 14

アルミ板上にカゼインのアンモニア水溶液(カ ゼイン11.2g. 28% アンモニア水 1g. 水 222ml)

で示されるジスアゾ顔料 5gをテトラヒドロフラン 95mℓ中サンドミルで20時間分散した。次いで前 記例示化合物 No.(10) 5gとビスフェノール 2 型 ポリカーボネート樹脂(重量平均分子量 50000) 10gをモノクロルベンゼン30mlに溶した液を先 に作成した分散故に加え、サンドミルでさらに2時 間分散した。この分散液を先に作成した下引層上 に乾燥後の膜厚が20μmとなるようにマイヤーパー で堕布し乾燥した。このように作成した悪光体の 電子写真特性を実施例1と同様の方法で謝定した。 この結果を次に示す。

V . . - 699 V

V . : -692 V

E 1/2 : 3.2 Lux - sec

## (発明の効果)

以上説明したように、本発明になるpーターフェ ニル化合物を含有する感光層を有する電子写真感 光体は高感度であり、また緑返し帯電・露光によ ・る連続國像形成に際して明部電位と暗部電位の変 動が小さく耐久性に優れたものである。

### 4. 図面の簡単な料明

第1図は、化合物例 No.(2) の赤外吸収スペク トル図(KBr錠剤法)である。

> 出頭人 キヤノン株式会社 代理人

(15)



